6. W 1163-03

# TITANIUM DIOXIDE-CONTAINING POLYESTER COMPOSITION AND PREPARATION THEREOF

Patent number:

JP11335542

**Publication date:** 

1999-12-07

**Inventor:** 

TAKASE TORU; YAMAMOTO TOMOYOSHI; NAKAO

TAKUO; KURIHARA HIDEYORI

**Applicant:** 

**TEIJIN LTD** 

Classification:

- international:

C08L67/02; C08J3/20; C08K3/22

- european:

Application number: JP19990052357 19990301

Priority number(s):

Report a data error here

#### Abstract of JP11335542

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a titanium dioxide-contg. polyester compsn. containing well-dispersed titanium dioxide which shows reduced metal abrasion while maintaining its heat resistance. SOLUTION: A compsn. satisfies the following requirements: a) the average particle dia ranges from 0.1-0.5, b) the number of big particles with the particle dia. of more than 3 &mu m is not more than 15,000/mg, c) the number of bit particles with the particle dia. of more than 4 &mu m is not more than 7,500/mg, d) P2 O5 is contained in the range from 0.4-0.6 wt.% on the basis of the total wt. of titanium dioxide, e) K2 O is contained in the range from 0.1-0.3 wt.% on the basis of the total wt. of titanium dioxide, f) a ratio of strong heat wt. loss is not more than 0.4 wt.%, g) a wt. ratio of rutile-type titanium dioxide to anatase-tape one is not more than 9× 10<-3>, h) the crystal size ranges from 10 nm to 150 nm, and i) Fe is substantially not contained.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-335542

(43)公開日 平成11年(1999)12月7日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	FΙ	
COSL 67/02		C 0 8 L 67/02	
C 0 8 J 3/20	CFD	C 0 8 J 3/20	CFDB
CO8K 3/22		C 0 8 K 3/22	

## 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 8 頁)

<b>₽11</b> −52357	(71)出願人	000003001
•	ŀ	帝人株式会社
1年(1999) 3月1日		大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号
	(72)発明者	高瀬 透
¥10-50972		爱媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会
•		社松山事業所内
	(72)発明者	山本 智義
		爱媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会
		社松山事業所内
	(72)発明者	中尾 卓生
		愛媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会
		社松山事業所内
	(74)代理人	弁理士 前田 純博
		最終質に続く
	1年(1999)3月1日 平10-50972 (1998)3月3日 (JP)	(72)発明者 平10-50972 (1998) 3月3日

# (54) 【発明の名称】 二酸化チタン含有ポリエステル組成物及びその製造方法

## (57)【要約】

(修正有)

【課題】耐熱性を維持しつつ、二酸化チタンの分散性に 優れ、金属摩耗性が低減された二酸化チタン含有ポリエ ステル組成物を提供する。

【解決手段】下記の要件を満足する二酸化チタン含有ポリエステル組成物。 a)平均粒子径が0.1~0.5μmの範囲にあること。 b)粒子径が3μm以上の粗大粗子が15000ケ/mg以下である。 c)粒子径が4μm以上の粗大粒子が7500ケ/mg以下である。 d)P2O5を二酸化チタンの全重量を基準として、0.4~0.6重量%の範囲で含有する。 e)K2Oを二酸化チタンの全重量を基準として0.1~0.3重量%含有する。 f)強熱減量率が0.4重量%以下である。 g)ルチル型とアナターゼ型の二酸化チタンの重量比が9×10-3以下である。 h)結晶サイズが10~150nm以下である。 i)実質的にFeを含有しないこと。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記(a)~(i)の各要件を同時に満 足する二酸化チタンを、ポリエステル組成物の全重量を 基準として0.01重量%以上5.0重量%未満含有し てなる、二酸化チタン含有ポリエステル組成物。

- (a) 平均粒子径が 0. 1~0.5 µmの範囲にあるこ ٤.
- (b) 粒子径が3μm以上の粗大粒子が15000ケ/ mg以下であること。
- g以下であること。
- (d) P2O5を二酸化チタンの全重量を基準として、
- 0. 4~0. 6重量%の範囲で含有すること。
- (e) K2Oを二酸化チタンの全重量を基準として、
- 0.1~0.3重量%の範囲で含有すること。
- (f) 強熱減量率が0.4重量%以下であること。
- (g) 結晶形態がルチル型である二酸化チタンの重量を アナターゼ型である二酸化チタンの重量で除した値が9 ×10<sup>-3</sup>以下であること。
- (h) 結晶子サイズが10~150nmの範囲にあるこ ٤.
- (i) 実質的にFeを含有しないこと。

【請求項2】 二酸化チタンの含有量が、該二酸化チタ ン含有ポリエステルの全重量を基準として0.01重量 %以上5.0重量%未満である二酸化チタン含有ポリエ ステル組成物の製造において、

ジカルボン酸及び/又はそのエステル形成性誘導体と、 ジオール及び/又はそのエステル形成性誘導体とをエス テル化及び/又はエステル交換反応させ、次いで、重縮 合反応を行ってポリエステルポリマーを製造する際の、 該エステル化及び/又はエステル交換反応終了後から重 合反応完結前の任意の段階で、下記(a')~(i') の各要件を同時に満足する二酸化チタンを添加すること を特徴とする、二酸化チタン含有ポリエステル組成物の 製造方法。

- (a') 平均粒子径が 0.1~0.5 µmの範囲にある
- (b') 粒子径が3μm以上の粗大粒子が15000ケ /mg以下であること。
- (c') 粒子径が 4 μ m以上の粗大粒子が 7 5 0 0 ケ/ 40 mg以下であること。
- (d') P2 O5 を二酸化チタンの全重量を基準として、
- 0. 4~0. 6重量%の範囲で含有すること。
- (e') K2 Oを二酸化チタンの全重量を基準として、
- 0.1~0.3重量%の範囲で含有すること。
- (f')強熱減量率が0.4重量%以下であること。
- (g') 結晶形態がルチル型である二酸化チタンの重量 をアナターゼ型である二酸化チタンの重量で除した値が 9×10<sup>-3</sup>以下であること。

こと。

(i') 実質的にFeを含有しないこと。

【請求項3】 二酸化チタンを、水及び/又は沸点が5 0~240℃の範囲にある有機化合物を分散媒とするス ラリー状態で添加する、請求項2記載の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は二酸化チタン含有ポ リエステル組成物に関し、更に詳しくは、二酸化チタン (c) 粒子径が  $4\mu$  m以上の粗大粒子が 7500 ケ $\ell$  m  $\ell$  の該組成物中での分散性が改善されたポリエステル組成 物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】一般に、ポリエステル樹脂に二酸化チタ ン等の微粒子を含有させて、得られる成形品の表面に凹 凸を付与し、表面の滑り性や、反射・屈折光等を制御す ることが行われている。

【0003】しかしながら、該二酸化チタン含有ポリエ ステル組成物を製造する際には、二酸化チタンの粗大粒 子が混入する、二酸化チタンの表面活性によってポリエ ステル樹脂が分解し、その分子量が低下する、といった 問題が発生し、成形時のフィルター詰まり、紡糸時の単 糸切れ、色相むら、不透明性むら、布帛の風合いむら等 の製品としての問題が発生すると共に、製品の成形ある いは製糸工程設備の金属部が摩耗する等の工程上での問 題も発生しており、その解決手段として各種の提案がな されている。

【0004】例えば、粗大粒子を除去するための方法と して、ポリエステル製造時に二酸化チタンを添加する際 に、あらかじめ該二酸化チタンに対して粉砕、分級等の 操作を行って粗大粒子を除去し、スラリー状あるいは液 状にして添加する方法(特公平1-41170号公報、 特開昭63-105059号公報等)や、製造後のレギ ュラーポリエステルに二酸化チタンを添加し、溶融混練 する場合には、単軸あるいは二軸溶融混練押出機を用い てポリエステルポリマー及び二酸化チタンに剪断応力を 加えて溶融混練を行う方法(特開平2-263867号 公報、特開平3-145641号公報等)、ベント付き 押出機を用いて、ポリエステルポリマーに平均粒径 0. 01~5μmの範囲にある無機粒子を、水及び/又は沸 点200℃以下の有機化合物のスラリーとして添加する 方法(特開平3-115352号公報)、湿式又は乾式 の分級処理を行って実質的に 3 μ m以上の粒子を除去し た平均粒径0.1~0.5μmの二酸化チタンとポリエ ステルポリマーとを同方向回転型2軸スクリュー混練押 出機にて溶融混練する方法(特開平1-173031号 公報) 等が提案されている。

【0005】しかしながら、予め粗大粒子を除去する方 法では、粉砕・分級操作に多大な費用や作業時間が掛か り、更に、例えこれらの除去操作を行ってもポリエステ (h') 結晶子サイズが $10\sim150$  nmの範囲にある 50 ル合成系に二酸化チタンを添加するとき、あるいは添加

終了後にポリエステルポリマー内にて二酸化チタンが再 凝集し、製品ポリエステル中での粗大粒子の生成を防止 することは困難である。

【0006】一方、単軸又は2軸の溶融混練押出機を用いて溶融混練する方法では、粉末中に存在する粗大粒子を単軸又は2軸押出し機中で完全に粉砕するあるいは完全に混練することは非常に難しく、またポリエステルポリマー内に二酸化チタンを均一に分散させるために剪断応力をかけすぎると、ポリエステルポリマーの固有粘度が著しく低下する。更に、予め租大粒子を除去する方法 10と同様、ポリマーと微粒子を混練押出機に供給する場合には混練工程中に、二酸化チタンの再凝集が避けられない。その結果、製造工程中に生じた粗大粒子を除去することができず、満足する製品を得ることが出来なかった。

【0007】また、二酸化チタンがポリエステルポリマーの固有粘度を低下させるといった上記の問題を解決するため、二酸化チタンに表面処理を施して、二酸化チタン表面活性を封鎖することも提案されている(特開昭63-265948号公報、特開昭60-139750号 20公報、特開平4-33920号公報)。該表面処理は、アルミナ、シリカ、チタニア、ジルコニアなどの無機処理及びポリオール系、シリコン系などの有機処理に大別される。しかしながら無機系表面処理は複雑な工程が必要であり、処理量や処理後の物性の制御が困難なため高価となるので好ましくなく、一方有機処理を施すのみでは被覆の結合力が小さく、また耐熱性に劣るので、処理効果が十分に得られないのが実状であった。

#### [0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の第1の目的は、上記の従来技術が有していた問題を解消し、ポリエステルの耐熱性を維持しつつ、二酸化チタンの分散性に優れ、金属摩耗性が低減された、二酸化チタン含有ポリエステル組成物を提供することにある。更に、本発明の第二の目的は、上記の二酸化チタン含有ポリエステル組成物の製造方法を提供することにある。

#### [0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の問題点を解決するべく、使用する二酸化チタンの物性並びに処理剤及び添加剤につき鋭意検討を行い、特定の表面 40 処理を施し、物性を制御した二酸化チタンを用いたとき、二酸化チタンの分散性が改善されることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0010】即ち、本発明の第一の目的は、下記(a)~(i)の各要件を同時に満足する二酸化チタンを、ポリエステル組成物の全重量を基準として0.01重量%以上5.0重量%未満含有してなる、二酸化チタン含有ポリエステル組成物により達成することができる。

(a) 平均粒子径が $0.1\sim0.5\,\mu\,\mathrm{m}$ の範囲にあること。

- (b) 粒子径が 3 μ m以上の粗大粒子が 1 5 0 0 0 ケ / m g 以下であること。
- (c) 粒子径が  $4 \mu$  m以上の粗大粒子が 7500 ケ/m g以下であること。
- (d) P2O5を二酸化チタンの全重量を基準として、
- 0. 4~0. 6重量%の範囲で含有すること。
- (e) K2Oを二酸化チタンの全重量を基準として、
- 0.1~0.3 重量%の範囲で含有すること。
- (f) 強熱減量率が0.4重量%以下であること。
- (g) 結晶形態がルチル型である二酸化チタンの重量を アナターゼ型である二酸化チタンの重量で除した値が 9 ×10<sup>-3</sup>以下であること。
  - (h) 結晶子サイズが10~150 n mの範囲にあるこ レ
  - (i) 実質的にFeを含有しないこと。

【0011】また、本発明の第二の目的は、二酸化チタンの含有量が、該二酸化チタン含有ポリエステルの全重量を基準として0.01重量%以上5.0重量%未満である二酸化チタン含有ポリエステル組成物の製造において、ジカルボン酸及び/又はそのエステル形成性誘導体と、ジオール及び/又はそのエステル形成性誘導体と、エステル化及び/又はエステル交換反応させ、次いで、重縮合反応を行ってポリエステルポリマーを製造する際の、該ポリエステルポリマーのエステル化及び/又はエステル交換反応終了後から重合反応完結前の任意の段階で、下記(a')~(i')の各要件を同時に満足する二酸化チタンを添加することを特徴とする、二酸化チタン含有ポリエステル組成物の製造方法により達成することができる。

30 (a') 平均粒子径が0.1~0.5 μ mの範囲にある こと。

(b') 粒子径が 3 μ m以上の粗大粒子が 1 5 0 0 0 ケ / m g 以下であること。

(c') 粒子径が $4\mu$ m以上の粗大粒子が7500ケ/mg以下であること。

(d') P2O5を二酸化チタンの全重量を基準として、 0.4~0.6重量%の範囲で含有すること。

(e') K2Oを二酸化チタンの全重量を基準として、 0.1~0.3重量%の範囲で含有すること。

(f')強熱減量率が0.4重量%以下であること。

(g') 結晶形態がルチル型である二酸化チタンの重量をアナターゼ型である二酸化チタンの重量で除した値が  $9 \times 10^{-3}$ 以下であること。

(h') 結晶子サイズが10~150nmの範囲にある ~レ

(i') 実質的にFeを含有しないこと。

#### [0012]

【発明の実施の形態】本発明で使用する二酸化チタンは、その平均粒径が0.1~0.5 μ m の範囲にあり、50 且つ3 μ m 以上の粗大粒子が15000ケ/m g 以下、

 $4 \mu m$ 以上の粗大粒子が7500ケ/mg以下であることが必要である。

【0013】平均粒径が $0.5\mu$ mを越えると二酸化チタンの粗大粒子が増加するうえ分散が悪化し、成形時のフィルター詰まりや紡糸時の断糸が多発する。また、平均粒径が $0.1\mu$ m未満であると、二酸化チタンの比表面積が大きくなるため、二酸化チタン単位重量あたりの表面活性が高くなりすぎて、ポリマーを劣化させたり、二酸化チタン粒子同士の凝集を促進するので問題となる。

【0014】また、3μmを越える粗大粒子が1500 0ケ/mgを越えるか、または4μmを越える粗大粒子が7500ケ/mgを越えると、二酸化チタン含有ポリエステル組成物中の粒子分散性が著しく劣るようになり、製糸工程におけるパック圧の上昇や製膜その他の成形工程において、フィルター寿命を著しく短くしたりするなどの問題が生じる。

【0015】本発明に用いられる二酸化チタンはP2O5量が二酸化チタンの全重量を基準として0.4~0.6重量%の範囲にあり、且つK2O量が二酸化チタンの全重量を基準として0.1~0.3重量%の範囲にあることが必要である。

【0016】即ち、P2O5量が二酸化チタンの全重量を基準として0.4重量%未満であるか、K2O量が二酸化チタンの全重量を基準として0.1重量%未満である場合には該二酸化チタンの組成物中での分散性が不十分となり、二酸化チタンによる工程の金属摩耗も発生してしまう。一方、P2O5量が二酸化チタンの全重量を基準として0.6重量%を越えるか、K2O量が二酸化チタンの全重量を基準として0.3重量%を越る場合には、ポリエステルの分子量低下、組成物の色相悪化が発生する。

【0017】本発明において使用する二酸化チタンはその強熱減量率が0.4重量%以下であることが必要である。該強熱減量率が0.4重量%を越えると得られる二酸化チタン含有ポリエステル組成物の熱安定性が著しく低下する。即ち、該組成物を溶融押出した際の固有粘度([n])の変化(以下、 $\Delta[n]$ と略記することもある。)が大きくなり、特に、二酸化チタンの配合量が多い場合に熱安定性の低下が著しい。

【0018】本発明において使用する二酸化チタンは、結晶形態がルチル型である二酸化チタンの重量をアナターゼ型である二酸化チタンの重量で除した値が9×10<sup>-3</sup>以下であることが必要である。該値が9×10<sup>-3</sup>を越える場合には、二酸化チタン結晶の硬さが増し、成形・製糸設備に対する金属摩耗が著しくなる。

【0019】更に、二酸化チタンの結晶子サイズが10~150nmの範囲にある必要がある。該結晶子サイズが10未満であると、解砕処理により粒子が微細化されすぎ、必要となる平均粒径の維持が困難である。一方、

150nmを越える場合には、解砕処理が困難で、処理 に多大の時間を要する。

【0020】また、本発明において、二酸化チタンは実質的にFeを含有しないことが必要である。該Feを含有する場合には成形・製糸設備に対する金属摩耗が著しくなり、色相も悪化する。

【0021】本発明においてポリエステルとは、ジカル ボン酸及び/又はそのエステル形成性誘導体並びにジオ ール及び/又はそのエステル形成性誘導体とから合成さ 10 れる線状飽和ポリエステルであって、汎用樹脂としての 物性を失わない範囲で目的に応じて他の成分が共重合さ れていてもよく、ジカルボン酸及び/又はそのエステル 形成性誘導体として、テレフタル酸、2,6-ナフタレ ンジカルボン酸、イソフタル酸、1,4-シクロヘキシ ルジカルボン酸、アジピン酸、セバシン酸、フタル酸、 無水フタル酸、5-ナトリウムスルホイソフタル酸、5 ーテトラブチルホスホニウムスルホイソフタル酸、p-ヒドロキシ安息香酸、テレフタル酸ジメチル、2,6-ナフタレンジカルボン酸ジメチル、イソフタル酸ジメチ 20 ル、1,4-シクロヘキサンジカルボン酸、アジピン酸 ジメチル、セバシン酸ジメチル、フタル酸ジメチル、5 ーナトリウムスルホイソフタル酸ジメチル、5ーテトラ プチルホスホニウムスルホイソフタル酸ジメチル等を挙 げることができ、特に、テレフタル酸、2,6-ナフタ レンジカルボン酸、テレフタル酸ジメチル、2,6-ナ フタレンジカルボン酸ジメチルを用いることが好まし

【0022】また、ジオール及び/又はそのエステル形成性誘導体として、エチレングリコール、1,4ーブタ30 ンジオール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、2,2ージメチルー1,3ープロパンジオール、ジプロピレングリコール、1,6ーヘキサンジオール、1,4ーヘキサンジメタノール、ジメチロールプロピオン酸、ポリ(エチレンオキシド)グリコール、ポリ(テトラメチレンオキシド)グリコール等を挙げることができ、特に、エチレングリコール、1,4ーブタンジオールを用いることが好ましい。

【0023】これらのジカルボン酸及び/又はそのエステル形成性誘導体並びにジオール及び/又はそのエステル形成性誘導体はそれぞれ1種ずつを単独で用いても、2種以上を併用してもどちらでもよい。

【0024】尚、本発明におけるポリエステルには、トリメリット酸、トリメシン酸、無水トリメリット酸、ピロメリット酸、トリメリット酸モノカリウム塩などの多価カルボン酸、グリセリン、ジメチロールエチルスルホン酸ナトリウム、ジメチロールプロピオン酸カリウム等の多価ヒドロキシ化合物を、本発明の目的を達成する範囲内であれば共重合してもよい。

【0025】本発明の製造方法においては、上記した各 50 要件を具備する二酸化チタンは、ポリエステルポリマー

製造時、エステル化及び/又はエステル交換反応終了後 から重縮合反応完結までの任意の段階で添加する必要が ある。該二酸化チタンはスラリー状態で添加しても、粉 体で添加してもどちらでもよいが、該二酸化チタンの分 散性の観点からスラリー状で添加することが好ましく、 該スラリーは、水及び/又は沸点が50~240℃の範 囲にある有機化合物とのスラリーとすることが好まし い。ここで、水及び/又は沸点が50~240℃の範囲 にある有機化合物として、水、メタノール、エタノー ル、1,4-ブタンジオール等のアルコール類、ベンゼ 10 ン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素化合物、テ トラヒドロフラン、1、3-ジオキソラン、2-メチル - -1、3-ジオキソラン等のエーテル類、その他エステ ル類、ケトン類、アミン類等を挙げることができるが、 特に制限されるものではない。しかし、除去の容易性か ら水、エチレングリコール、1、4-ブタンジオール、 テトラヒドロフラン、1, 3ージオキソラン、βーオキ シエチルエーテル、β-オキシエチルメチルエーテルを 用いることが好ましく、就中ハンドリング性、安全性、 コストの観点から水が好ましい。該スラリーの分散媒は 20 一種を単独を用いても、二種以上の混合分散媒を用いて もどちらでもよい。

【0026】更に、二酸化チタンが均一に分散している スラリーを得るために、本発明の目的を奏する範囲内で あれば各種の添加剤を用いてもよく、該添加剤として は、ポリスチレンスルホン酸ソーダ、カルボキシメチル セルロース、ポリビニルアルコール等の保護剤、水酸化 ナトリウム、ヘキサメタリン酸ナトリウム等のナトリウ ム塩、テトラメチルアンモニウムクロライド、テトラエ チルアンモニウムヒドロキサイド等のオニウム化合物、 ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、ラウリル硫酸 ナトリウム等のアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチ レンノニルフェニルエーテル、ポリエチレングリコール モノステアレート等のノニオン系界面活性剤等を挙げる ことができる。

【0027】二酸化チタンと水及び/又は沸点が50~ 240℃の範囲にある有機化合物とのスラリーは単独で 用いても、二種類以上を混合して用いてもよく、常法に 従って調製することができる。

【0028】即ち、粒子を水及び/又は沸点50~24 40 0℃の範囲にある有機化合物とのスラリーとした後、粉\*

(強熱減量) = (全強熱減量) - (含有水分)

[0035]

(強熱減量率) = (強熱減量) /2 ×100

【0036】(2)二酸化チタンの平均粒径:島津製作 所製「CP-50型Centrifugal Part icle Size Analyzer」を用いて測定 した。次いで、この測定器によって得られる遠心沈降曲 線をもとに算出した各粒径の粒子とその存在量との c u mulative曲線から、50mass perce

\*砕又は解砕し、更に分級処理を加えても良いし、逆に、 分級処理後に粉砕又は解砕しても良い。また、乾式で粉 砕又は解砕し、更に分級処理を加えるか、粉砕又は解砕 単独の処理を行うか、分級処理単独の処理を行った後、 水及び/又は沸点が50~240℃の範囲にある有機化 合物とのスラリーとしてもよい。あるいは、乾式と湿式 とを適宜組み合わせても良く、例えば、乾式で粉砕した 粒子をスラリー化した後、湿式にて分級処理を行う、乾 式にて解砕及び/又は分級処理を行った後に湿式にて粉 砕処理を行う等の方法を任意に採用すればよい。

【0029】また、スラリー濃度については、特に制限 されないが、計量のハンドリング性等を考慮し、スラリ 一の全重量を基準として、二酸化チタンの重量が10~ 80 重量%程度に設定すればよい。

【0030】本発明のポリエステルポリマーにはポリエ ステルの製造時に通常用いられるリチウム、ナトリウ ム、カルシウム、マグネシウム、マンガン、亜鉛、アン チモン、ゲルマニウム、二酸化チタン等の化合物の金属 化合物触媒、着色防止剤としてのリン化合物、その他ポ リエステルの改質に用いられる不活性粒子や有機化合物 等を本発明の目的を奏する範囲内で含んでいてもよい。 【0031】上述した製造方法を採用することによっ て、二酸化チタン含有ポリエステル組成物を製造する際 の、該二酸化チタンの再凝集、熱劣化による品質低下、 色相悪化等の問題を解消し、作業性も改善することがで きる。

[0032]

30

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を更に具体的に 説明するが、本発明はこれにより何等限定を受けるもの ではない。尚、実施例中における各特性の測定は以下の 方法により行った。

【0033】(1)強熱減量率:試料の二酸化チタン2 gを精秤し、磁性ルツボ中にいれ、電気炉(900~9 50℃)で2時間強熱した。冷却後精秤して求めた重量 を全強熱減量とした。また、同一の二酸化チタン試料2 gを精秤し、105~110℃の温度にて3時間乾燥さ せて、減少した重量分を含有水分とした。下記数式1よ り強熱減量を求め、下記数式2より強熱減量率を求め

[0034]

【数1】

【数2】

(2)

n t に相当する粒径を読み取り、この値を上記平均粒径 とした。(参照「粒度測定技術」、242~247頁、 日刊工業新聞社、1975年発行。)

(1)

【0037】 (3) 結晶子サイズ:二酸化チタンのX線 回折の2 $\theta$ =24.5°~26.0°の(101)面の 回折ピークを2つのガウス関数でフィッティングし、そ

の2つの合成関数から、ピーク位置、半値幅を求めて、 Sherrerの式から結晶子のサイズを求めた。

【0038】(4)スラリー中の租大粒子:コールター・エレクトロニクス社製「コールターマルチサイザーTA-II型」を用いて測定される粒子体積分布を球相当径に換算して求めた。

【0039】(5)固有粘度([n]):1,1,2,2ーテトラクロルエタン40重量部とフェノール60重量部の混合溶媒中に試料を溶解して定法に従って35℃にて測定する。

【0040】(6) ポリエステル組成物の濾過昇圧:ポリエステル組成物中の二酸化チタン粗大粒子を評価するため、下記のように濾過昇圧速度を評価した。小型1軸スクリュータイプ押出機の溶融ポリマー出側にポリマー定量供給装置を取り付け、更にその出側に内径64mm ゆの2400メッシュ金網フイルターを2枚重ねて装着した。次いで、溶融ポリマーの温度を290℃一定となるようにコントロールし、ポリマー流量が33.3g/minの速度となるようにポリマーを10時間連続して濾過する。この時のフイルター入側の圧力上昇値の平均20値をもって、濾過圧力上昇速度とした。尚、評価は以下の判定基準に従い、特級及び1級のみが実用に供することができる。

特級: 濾過圧力上昇速度が、毎時 $5 k g / c m^2$ 以下である。

1級; 濾過圧力上昇速度が、毎時 5 ~ 1 0 k g / c m<sup>2</sup> である。

2級:濾過圧力上昇速度が、毎時10~20kg/cm<sup>2</sup>である。

3級: 濾過圧力上昇速度が、毎時20kg/cm<sup>2</sup>以上である。

【0041】 (7)  $\Delta[\eta]$ : ポリエステル組成物と、ポリエステル組成物の濾過昇圧評価時の吐出物との固有粘度の差を $\Delta[\eta]$ とした。

【0042】(8) ポリエステル組成物中の二酸化チタン分散性:ポリマー50mgを2枚のカバーグラス間にはさんで280℃で溶融プレスし、急冷したのち、位相差顕微鏡を用いて観察し、画像解析装置「ルーゼックス500」で顕微鏡像内の最大長が5.0μm以上の粒子数をカウントした。尚、評価は下記の判定基準に従い、特級及び1級のみが実用に供される。

特級:5. 0μmをこえる粒子が全く見当らない。

1級: 5. 0 μ m をこえる粒子数が 5 個 / m m² 未満で <sub>ある</sub>

2級: 5. 0 μ m をこえる粒子数が 5~10個/m m<sup>2</sup> である。

3級: 5. 0 μ m をこえる粒子数が 1 0 個 / m m<sup>2</sup> を超 える。

【0043】(9)ポリエステル組成物の色相:ポリエステル組成物の適過昇圧評価時の吐出ポリマーをプレー 50

10

ト上にサンプリングし、140℃×2hrの条件にて結晶化させた後、ミノルタ社製カラーマシン「CR-50」を用いて測定し、Hunter図の色度図法によりLab表示で色相を得た。尚、熱劣化の評価は以下の判定基準に従って行い、特級及び1級のみが実用に供される。

特級: (L-b) 値が68以上である。

1級: (L-b) 値が63以上68未満である。

2級: (L-b) 値が58以上63未満である。

10 3級: (L-b) 値が58未満である。

【0044】(10)金属摩耗性:二酸化チタン含有ポリエステル組成物から調製した繊維サンブル(二酸化チタン含有率が繊維重量を基準として2.5重量%となるように調製)を、直径0.25mmの銅導線に張力25g重となるように接触させつつ500m/分の速度で走行させて、銅導線が破断するまでの時間を測定し金属摩耗性を評価した。尚、評価は下記の判定基準に従い、特級及び1級のみを実用に供することができる。

特級: 銅線が破断するまでの時間が60秒以上である。 1級: 銅線が破断するまでの時間が50秒以上60秒未 満である。

2級:銅線が破断するまでの時間が40秒以上50秒未満である。

3級:銅線が破断するまでの時間が40秒未満である。 【0045】(11)不透明性むら:二酸化チタン含有 ポリエステル組成物より調製した繊維サンプル(二酸化 チタン含有率が繊維重量を基準として2.5重量%とな るように調製)を用いてメリヤス筒編みした編物を、標 準色板及び標準白色板の上に12枚重ねて置き、それぞ れでの色相をミノルタ社製カラーマシン「CR-50」 を用いて測定し、Hunter図の色度図法によりLa b表示で色相を得た。次いで、標準色板を用いて測定し たL値を標準白色板を用いて測定したL値で除した値を もって不透明性とした。この値が大きいほど不透明性が 高いことを示す。

【0046】製糸サンプル75kgを用いて、7.5kg づつに10組の筒編みを作製し、それぞれの編物に対して上記の不透明性の測定を行って、不透明性の変動係数を求めた。尚、評価は以下の判定基準に従い、特級及び1級のみが実用に供せられる。

特級:変動係数が0.05未満である。

1級:変動係数が0.05以上0.1未満である。

2級:変動係数が0.1以上0.2未満である。

3級:変動係数が0. 2以上である。

【0047】 [実施例1] ジメチルテレフタレート100重畳部とエチレングリコール70重畳部とを用い、酢酸マンガン・4水和物0.038重畳部を触媒として常法に従ってエステル交換反応により生成したオリゴマーに、ポリエチレンテレフタレート単位を基準として、リン酸トリメチル0.025重畳部を添加し、15分間反

応させてから三酸化アンチモン0.045 重量部を添加し、更に、表1に示す特性を有する二酸化チタンを含有するエチレングリコールを二酸化チタンの含有量が二酸化チタン含有ポリエステル組成物の2.5%になるように添加した。その後、内温を250℃から290℃に昇温して1mmHg以下の減圧下で3時間重縮合反応させて、[n]が0.64の二酸化チタン含有ポリエステル

12

組成物を得て製糸した。結果を表1に示す。

【0048】 [実施例2及び比較例1~6] 実施例1において、添加する二酸化チタンの物性を表1に記載した通りのものと変更すること以外は、同様の操作を行った。結果を表1に示す。

[0049]

【表1】

				「最近に	二酸化チタンの諸特性	路物性					-	評価結果	mk-		
	中春秋(前)	至77497五	3 µ m!J.k	4 p m ll k	P ,04	К,0	141/14	特品子	Fe (pps)	二酸化チタン	[4] V	s prinsbon	S. L. C. P. B. B. B. B.	金属學院性	不透明性
	(m t %)	(£	围状粒子	粗大粒子	含有學	中华中	75	†(x, (m)		2.444		(A) (A)	貧過界任(級)	<u>ş</u>	報(第
			(470,418)	(7/0.100)	(wt%)	(w:1%)	(x 10 ³)								
光精度1	0. 1	0.3	5000	2600	0.6	0.3	0. 5	10	なし	<b>15</b>	0.02	命	<b>A</b>	400	泰
安施例2	0	0. 5	15000	3000	<b>b</b> .0	0.1	8.0	5.0	なし	<u>n</u>	0.04	*	4	- E	器
开放部1	9	0.3	6000	2500	0.6	0.3	0. 5	10	なし	1.68	0.06	**	盎	##	288 889
子數學2	ه ا	9.0	6000	2500	9.6	6. 9	0.5	10	1#	<b>186</b>	0.02	本位	2	2.67	25 22
光数倒3			16500	8750	9 0	9 9	0.5	10	なし	126	0.02	44.00	<b>38</b>	25.5	龙2
光度度4	↓	9	5000	2500	0. 2	Q. 0 1	1. 0	1.0	コね	3.65	0.02	(2)	288	8¥ 60	348
5個祭出	<u> </u>	9	2000	1000	9 .0	0.3		1 0	3.0	12 72	0.04	2類	288	3	<b>33</b>
<b>比較何</b> 6		9	6500	3500	0. 2	0.01	0. 5	160	30	250	0.05	200	202	25	· 25
n MAXAN	خ		200	200	;									1	

特開平11-335542

14

[0050]

【発明の効果】本発明によれば、二酸化チタン含有ポリエステル組成物は、熱劣化がなく組成物中においても成形品や繊維等に加工しても再凝集することなく高度の分

13

散性を保ち、ポリエステル成型設備における金属の摩耗 を低減することが可能な二酸化チタン含有ポリエステル 組成物を提供することができる。

フロントページの続き

(72) 発明者 栗原 英資

愛媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会 社松山事業所内